# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61B 17/68, 17/04, A61F 2/02

**A1** 

WO 99/62417 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

9. Dezember 1999 (09.12.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/CH98/00242

(22) Internationales Anmeldedatum:

4. Juni 1998 (04.06.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser CA US): SYN-THES AG CHUR [CH/CH]; Grabenstrasse 15, CH-7002 Chur (CH).

(71) Anmelder (nur für CA): SYNTHES (U.S.A.) [US/US]; 1690 Russell Road, P.O. Box 1766, Paoli, PA 19301-1222 (US).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FRIGG, Robert [CH/CH]; Mattenstrasse 8, CH-2544 Bettlach (CH).

LUSUARDI, Werther; Dr. Lusuardi AG, Kreuzbühlstrasse 8, CH-8008 Zürich (CH).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD,

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: SURGICAL BLIND RIVET WITH CLOSING ELEMENT

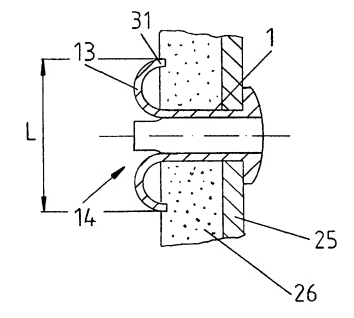
(54) Bezeichnung: CHIRURGISCHE BLINDNIETE MIT SCHLIESSELEMENT

#### (57) Abstract

The invention relates to a device for fixing surgical implants, surgical threads or tissues in or on bone, comprising a blind rivet (1) and a closing element (2). Said closing element (2) has a polygonal cross section (5) at least on a part (7) of its length adjoining the rear end (12). The cross section (5) also becomes wider on this part (7) in the direction of the rear end (12), along the longitudinal axis (3). The wall (8) of the blind rivet (1) is so thin on the part (9) of the blind rivet (1) being closed that when the blind rivet (1) is closed with the closing element (2), it can be split into separate anchoring tongues (13) on the part (9) being closed. The number of anchoring tongues (13) corresponds to the number of edges of the polygonal cross section (5). The anchoring tongues (13) can also be expanded in a semicircle and form the closing head (14) of the blind rivet (1).

### (57) Zusammenfassung

Vorrichtung zur Fixation von chirurgischen Implantaten, chirurgischen Fäden oder Geweben im oder am Knochen, wobei die Vorrichtung eine Blindniete (1) sowie ein Schliesselement (2) umfasst, und das Schliesselement (2) mindestens auf einem an das hintere Ende (12) anschliessenden Teil seiner Länge einen polygonalen Querschnitt (5) aufweist und auf diesem Teil seiner Länge der



Querschnitt (5) entlang der Längsachse (3) gegen das hintere Ende (12) weiter wird. Die Wandstärke (8) der Blindniete (1) ist auf dem zu schliessenden Teil (9) der Blindniete (1) so dünn, dass beim Schliessen der Blindniete (1) mit dem Schliesselement (2) die Blindniete (1) auf dem zu schliessenden Teil (9) in separate Verankerungszungen (13) trennbar ist, wobei die Anzahl der Verankerungszungen (13) der Zahl der Kanten des polygonalen Querschnitts (5) entspricht, und wobei die Verankerungszungen (13) halbkreisförmig aufweitbar sind und den Schliesskopf (14) der Blindniete (1) bilden.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	$\mathbf{z}\mathbf{w}$	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PŁ	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	$\mathbf{SG}$	Singapur		

#### CHIRURGISCHE BLINDNIETE MIT SCHLIESSELEMENT

Die Erfindung bezieht sich auf eine Vorrichtung zur Fixation von chirurgischen Implantaten, chirurgischen Fäden oder Geweben im oder am Knochen gemäss dem Oberbegriff des Patentanspruchs 1.

Aus dem nicht medizinischen Bereich sind bereits Blindnieten bekannt, deren Schliessköpfe aus separaten, relativ weit aufgespreizten Zungen bestehen. Solche Blindnieten sind beispielsweise aus der US 4,696,610 WRIGHT und der US 4,580,936 FRANCIS bekannt. Diese bekannten Blindnieten längsgerichtete Schlitze oder Schnitte auf, welche die Ausbildung der aus separaten Zungen bestehenden Schliessköpfe beim Schliessen der Blindniete ermöglichen. Die so gebildeten Schliessköpfe weisen eine grosse Auflagefläche auf. Nachteilig bei diesen bekannten Blindnieten ist, dass die Schliessköpfe durch Knicken der längsgerichteten Zungen gebildet werden und somit die Enden der Zungen nicht als scharfe Zacken in das schliesskopfseitig zu verbindende Material einpressbar sind, wodurch eine Rotation der Blindniete in den Bohrungen der zu verbindenden Materialien verhindert werden könnte.

Hier will die Erfindung Abhilfe schaffen. Der Erfindung liegt einerseits die Aufgabe zugrunde, ein Fixationssystem zu schaffen, das durch eine kleine Bohrung eingeführt werden kann, nach der Fixation dank der aufgespreizten Verankerungszungen eine breite Abstützung auf der Knocheninnenfläche hat und dass sich die Verankerungszungen in die Knocheninnenfläche eingraben können und dadurch eine Rotation der Blindniete verhindern.

Im medizinischen Bereich kann das erfindungsgemässe Fixationselement fast überall in der Knochenfrakturbehandlung eingesetzt werden wo gegenwärtig Knochenschrauben Verwendung finden, speziell:

- Beim porotischen Knochen, der zum Teil nur eine sehr dünne Kortikalis hat, kann das erfindungsgemässe Fixationselement an Stelle von Schrauben zur Plattenfixation verwendet werden;
- In der Spongiosa kann das erfindungsgemässe Fixationselement als Anker für Platten, Nähfäden oder zur Refixation von Sehnen und Bändern verwendet werden. Die sich beim Spreizen des Schliesskopfes der Blindniete bildenden Krallen verankern sich hervorragend in der Bälkchenstruktur der Spongiosa; und
- In Gelenksköpfen, wie Femurkopf oder Humeruskopf, kann das erfindungsgemässe Fixationselement als Verankerung einer Seitenplatte oder eines intramedullären Trägers verwendet werden. Gegenwärtig werden zur Verankerung der Längsträger grosse Schrauben verwendet. Diese Schrauben bieten jedoch keine optimale Verankerung im porotischen Knochen der Gelenksköpfe.

Ähnliche Systeme sind Schrauben, Marknägel oder Hüftschrauben, die ausklinkbare Krallen haben, beispielsweise der Seidel Marknagel für den Humerus. Dieser Marknagel hat Schlitze an der

Nagelspitze, die durch einen Zentralstift mit Kugelkopf gespreizt werden. Dadurch werden Zungen flügelartig nach aussen gebogen. Allerdings werden diese Zungen nur leicht vom Nagel abgewinkelt.

Nachteilig bei diesen bekannten Fixationsmittel ist, dass die Verankerung von Implantaten im porotischen Knochen mit diesen bekannten Fixationsmitteln bis heute nicht gelöst ist. Oft kann ein Implantat nur durch Einspritzen von Knochenzement in den Knochen fixiert werden. Das ist sehr problematisch, da der Knochen beim Aushärten des Zementes durch die entstehende Hitze geschädigt wird. Zudem kann der Zement nicht mehr entfernt werden, was bei einer eventuell auftretenden Infektion notwendig ist.

Ein weiterer Nachteil dieser bekannten Fixationsmittel liegt darin, dass die Haltekraft beispielsweise einer Schraube durch ihren Durchmesser gegeben ist. Bei axialer Überlast wird ein Knochenzylinder, gleich dem Durchmesser der Schraube herausgerissen. Die Haltekraft von Knochenschrauben ist beim gesunden Knochen ausreichend. Bei Osteoporose, in Gelenksbereichen oder beim dünnen, schalenartigen Knochen sind Schraubenfixationen oft unzureichend. Grössere Schrauben können aus Platzgründen nicht verwendet werden, oder zerstören den noch vorhandenen Knochen zusätzlich.

Hier will die Erfindung Abhilfe schaffen. Der Erfindung liegt andererseits die Aufgabe zugrunde, ein Fixationssystem zu schaffen, das durch eine kleine Bohrung eingeführt werden kann und nach der Fixation dank der aufgespreizten Verankerungszungen eine breite Abstützung auf der Knocheninnenfläche hat.

Die Erfindung löst die gestellte Aufgabe mit einer Vorrichtung zur Fixation von chirurgischen Implantaten, chirurgischen Fäden oder Geweben im oder am Knochen, welche die Merkmale des Anspruchs 1 aufweist.

Eine Ausführungsform bevorzugte der erfindungsgemässen zur Fixation von chirurgischen Implantaten, chirurgischen Fäden oder Geweben im oder am Knochen besteht aus einer Blindniete mit einer Längsachse und einer koaxialen Durchgangsöffnung sowie aus einem in die Durchgangsöffnung einführbaren Schliesselement. Das Schliesselement weist mindestens auf einem an sein hinteres Ende anschliessenden Teil seiner Länge einen polygonalen Querschnitt auf, wobei auf diesem Teil seiner Länge der Querschnitt entlang der Längsachse gegen Ende des Schliesselementes weiter wird. das hintere Schliesselement wird so in die Blindniete eingebracht, dass der kleinere Querschnitt des konischen Teils des Schliesselementes zuerst so weit in die Blindniete eingeführt wird bis dieses wegen des weiter werdenden Querschnittes in der Durchgangsöffnung der Blindniete ansteht. Beim Schliessen der Blindniete weiteres Einpressen des Schliesselementes in die Durchgangsöffnung der Blindniete wird diese auf dem zu

schliessenden Teil durch den weiter werdenden polygonförmigen Teil des Schliesselementes in separate Verankerungszungen getrennt, welche in der Folge durch den weiter werdenden Teil des Schliesselementes halbkreisförmig aufgespreizt werden und einen auf einer grossen Fläche verankerten, aus einer Anzahl Verankerungszungen bestehenden Schliesskopf bilden. Die Anzahl der Verankerungszungen entspricht dabei der Anzahl der Kanten des polygonalen Querschnittes des Schliesselementes.

Weitere vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung sind in den abhängigen Ansprüchen gekennzeichnet.

Eine andere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung zeichnet sich gegenüber der vorangehend beschriebenen Ausführungsform darin aus, dass das Schliesselement mindestens auf einem an das hintere Ende anschliessenden Teil seiner Länge einen quadratischen Querschnitt aufweist. Der Vorteil eines Querschnittes mit einer kleinen Kantenzahl liegt in der darin begründeten Ausbildung schärferer Kanten, wodurch die Aufteilung des Nietenschaftes in separate Verankerungszungen beim Schliessen der Blindniete begünstigt wird.

Eine andere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung zeichnet sich gegenüber den vorangehend beschriebenen Querschnitt des Ausführungsformen darin aus, dass der Schliesselementes mindestens auf einem an das hintere Ende anschliessenden Teil seiner Länge entlang der Längsachse gegen das hintere Ende des Schliesselementes konisch erweitert ist,

wobei der Konuswinkel so gewählt ist, dass sowohl die Aufteilung des Nietenschaftes in separate Verankerungszungen als auch die Ausweitung dieser Verankerungszungen beim Schliessen der Blindniete begünstigt wird.

Eine andere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung zeichnet sich gegenüber den vorangehend beschriebenen Ausführungsformen darin aus, dass die Durchgangsöffnung in der Blindniete am schliessenden Teil einen quadratischen Querschnitt aufweist und an den Ecken Sollbruchstellen im Nietenschaft vorgesehen sind, wodurch die Aufteilung des Nietenschaftes in separate Verankerungszungen beim Schliessen der Blindniete begünstigt wird. Vorteilhafterweise weisen die Sollbruchstellen eine Wandstärke zwischen 1% und 10%, vorzugsweise zwischen 5% und 9% des Aussendurchmessers D der Blindniete auf.

Eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung unterscheidet sich von den vorangehend beschriebenen Ausführungsformen nur dadurch, dass das Schliesselement lösbar mit einem Schliessbolzen verbunden ist.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung unterscheidet sich von den vorangehend beschriebenen Ausführungsformen dadurch, dass mindestens ein Schliesselement Teil eines Marknagels ist.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen unterscheidet sich von den vorangehend beschrie-Vorrichtung die Blindniete einen benen Ausführungsformen dadurch, dass lösbaren Nietenkopf besitzt. Dazu kann der lösbare Nietenkopf mit einem Innengewinde ausgestattet sein, welches auf entsprechendes Aussengewinde auf der Blindniete aufgeschraubt werden kann. Wird die Blindniete als Anker eingesetzt, beispielsweise als Fixationsmittel im Femurkopf zusammen mit einer Seitenplatte oder einem Marknagel oder als Fadenanker, eignet sich eine Ausführung der Blindniete ohne Nietenkopf. Dabei hat die Ausführung der Blindniete ohne Nietenkopf den Vorteil, dass sie beim Spreizvorgang tiefer in den Knochen eindringen kann. "Nachrutschen" verhindert das Durchschneiden der Dieses Spongiosa beim Aufspreizen der Blindniete.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung unterscheidet sich von den vorangehend beschriebenen Ausführungsformen dadurch, dass am hinteren Ende des Schliesselementes eine Bohrerspitze angebracht ist, wodurch ein Vorbohren des Knochens erübrigt wird.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung unterscheidet sich von den vorangehend beschriebenen Ausführungsformen dadurch, dass die Durchgangsöffnung in der Blindniete auf einem dem zu schliessenden Teil gegenüberliegenden Teil ihrer Länge mit einem Innengewinde versehen ist,

welches ein Einschrauben von beispielsweise einem anderen Implantat oder Implantatteil in die montierte Blindniete ermöglicht.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung unterscheidet sich von den vorangehend beschriebenen Ausführungsformen dadurch, dass der Schliessbolzen des Schliesselementes elastisch biegbar ist. Dadurch wird ein Anbringen der Blindniete beispielsweise im Femurkopf ermöglicht, wobei der Schliessbolzen durch den gesamten Femurknochen hindurch gezogen werden kann.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung zeichnet sich dadurch aus, dass die Wandstärke sam zu schliessenden Teil der Blindniete zwischen 1% und 20% des Aussendurchmessers D der Blindniete beträgt. Dadurch wird ein einfaches Aufspreizen des Nietenschaftes in die separaten Verankerungselemente mittels des polygonförmigen Konus am Schliesselement ermöglicht.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung zeichnet sich dadurch aus, dass die Verankerungszungen mittels des Schliesselementes relativ zur Längsachse halbkreisförmig aufweitbar sind und den Schliesskopf der Blindniete bilden. Damit ergibt sich eine breite Abstützung beispielsweise auf der Knocheninnenfläche und wegen der durch

die halbkreisförmige Ausbildung der Verankerungszungen nahezu senkrecht auf der Knochenfläche stehenden Enden der Verankerungszungen eine krallenartige Verankerung des Schliesskopfes.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung zeichnet sich gegenüber der vorangehend beschriebenen Ausführungsform dadurch aus, dass die Blindniete aus einem plastisch biegbaren Material, beispielsweise aus Rein-Titan, einer Titan-Legierung oder aus Implantate-Stahl besteht, wodurch die Ausbildung der oben erwähnten halbkreisförmigen Verankerungszungen gefördert wird.

Wiederum eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung zeichnet sich gegenüber den vorangehend beschrie-Ausführungsformen dadurch aus, dass zwischen benen einander gegenüberliegender gegenüberliegenden Enden zweier Schliesskopfes eine Länge L des Verankerungszungen die dem 2-fachen bis 3-fachen des wird. eingeschlossen Durchmessers D der Blindniete entspricht. Diese grosse Aufwei-Verankerungszungen ergibt wiederum eine breite tuna der Abstützung auf der Knocheninnenfläche.

Die durch die Erfindung erreichten Vorteile sind im wesentlichen darin zu sehen, dass dank der erfindungsgemässen Vorrichtung nur eine kleine Bohrung in den Knochen gebohrt werden muss und die erfindungsgemässe Blindniete nach der Montage eine breite Abstützung auf der Knocheninnenfläche hat. Zudem wird beispielsweise anders als bei einer Hüftschraube durch die

halbkreisförmige ankerförmige Ausbildung der Verankerungszungen und deren Verankerung im Knochen die Rotation des Kopfes des Fixationsmittels verhindert. Ausserdem ist beim porotischen Knochen die Spongiosa in Gelenksköpfen, wenn überhaupt noch vorhanden, mechanisch nicht belastbar. Mit anderen Worten liegt die Hüftschraube in einem Hohlraum, was eine Dislokation des Hüftkopfes, relativ zur Hüftschraube zur Folge hat. Erst wenn die Hüftschraube Kontakt mit der Knocheninnenfläche hat, kann die Hüftschraube ihre Funktion aufnehmen. Da bei diesen Fällen das Interface zwischen Schraube und Knochen oft unzureichend ist, kommt es zu Penetrationen der Schraube in das Hüftgelenk. Bei der erfindungsgemässen Blindniete mit den halbkreisförmigen Verankerungszungen wird primär die Kopfinnenfläche als Interface zwischen Implantat und Knochen verwendet. Durch die der Anatomie gut angepasste Form der Verankerungszungen ist die Kontaktfläche zum Knochen grösser und optimaler angepasst. Wird die erfindungsgemässe Blindniete zur Verankerung eines Marknagels im Femurkopf verwendet, misst die Bohrung zur Aufnahme der erfindungsgemässen Blindniete nur ca. 8 mm. Dies hat den Vorteil, dass der Durchmesser des Marknagels, im Vergleich zu bestehenden Marknägel-Hüftschrauben Systemen, stark reduziert werden kann.

Die Erfindung und Weiterbildungen der Erfindung werden im folgenden anhand der teilweise schematischen Darstellungen mehrerer Ausführungsbeispiele noch näher erläutert.

Es zeigen:

- Fig. 1 einen Längsschnitt durch eine Ausführungsform der erfindungsgemässen Blindniete und eine Ausführungsform des erfindungsgemässen Schliesselementes;
- Fig. 2 einen Längsschnitt durch eine Ausführungsform der erfindungsgemässen Blindniete und eine andere Ausführungsform des erfindungsgemässen Schliesselementes;
- Fig. 3 einen Querschnitt durch die in Fig. 2 gezeigte Ausführungsform des erfindungsgemässen Schliesselementes;
- Fig. 4 einen Längsschnitt durch eine Ausführungsform einer geschlossenen erfindungsgemässen Blindniete mit einer Knochenplatte und einem Knochenstück;
- Fig. 5 eine Ansicht der in Fig. 4 dargestellten Ausführungsform einer geschlossenen erfindungsgemässen Blindniete:
- Fig. 6 einen Längsschnitt durch eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Blindniete;
- Fig. 7 eine Frontansicht der in Fig. 6 dargestellten Ausführungsform der erfindungsgemässen Blindniete;
- Fig. 8 einen Längsschnitt durch eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Blindniete;

Fig. 9 einen Längsschnitt durch eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Blindniete und eine weitere Ausführungsform des erfindungsgemässen Schliesselementes;

Fig. 10 eine Frontansicht der in Fig. 9 dargestellten Ausführungsform der erfindungsgemässen Blindniete mit dem in Fig. 9 dargestellten erfindungsgemässen Schliesselement; und

Fig. 11 einen Längsschnitt durch einen Femurknochen mit einer erfindungsgemässen Blindniete, einem Marknagel und einer Montagehülse.

In Fig. 1 sind eine Blindniete 1 und ein Schliesselement 2 gemäss einer Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung dargestellt. Die Blindniete 1 weist eine Längsachse 3 auf und besteht aus einem parallel zur Längsachse 3 verlaufenden zylindrischen Nietenschaft 8, der nicht zwangsläufig kreiszylindrisch sein muss, einem fest mit dem Nietenschaft 8 verbundenen Nietenkopf 19 und einer entlang der Längsachse 3 koaxial die Blindniete 1 durchdringenden zylindrischen Durchgangsöffnung 4. Der Nietenschaft 8 weist einen Aussendurchmesser D auf, so dass der Durchgangsöffnung 4 und dem die durch die Weite Aussendurchmesser D definierte Wandstärke so bemessen ist, dass beim Schliessen der Blindniete 1 mit dem Schliesselement 2 die Blindniete 1 auf dem zu schliessenden Teil 9 in separate

Verankerungszungen 13 (Fig. 4 und 5) trennbar ist, wobei die Anzahl der Verankerungszungen 13 der Zahl der Kanten des polygonalen Querschnittes 5 des Schliesselementes 2 (Fig. 3) entspricht. Bei der hier dargestellten Ausführungsform der Blindniete 1 entspricht die Wandstärke s des Nietenschaftes 8 14% des Aussendurchmessers D. Bei der in Fig. 1 dargestellten Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung ist Schliesselement 2 Bestandteil eines Schliessbolzens 16. Das Schliesselement 2 weist auf seinem an sein hinteres Ende 12 anschliessenden Teil seiner Länge einen polygonalen, gegen das hintere Ende 12 weiter werdenden Querschnitt 5 (Fig. 3) auf. Das Schliessen der Blindniete 1 erfolgt nach dem Einführen mittels Schliesselementes 2, welches mittels einer Schliessbolzen 16 ausgeübten Zugkraft in den zu schliessenden Teil 9 der Blindniete 1 eingepresst wird. Beim Einpressen des weiter werdenden polygonförmigen Teils 7 des Schliesselementes 2 wird die Wand des Nietenschaftes 8 aufgeweitet und durch die Kanten des polygonartigen Querschnitts 5 (Fig. 3) in die Verankerungszungen 13 (Fig. 4 und 5) aufgetrennt. Der Schliessbolzen 16 kann mittels einer Sollbruchstelle mit dem Schliesselement 2 verbunden werden, wodurch der Schliessbolzen 16 nach dem Schliessen der Blindniete 1 beispielsweise durch Aufbringen von Torsionskräften vom Schliesselement 2 abgetrennt werden kann.

Die in Fig. 2 dargestellte Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung unterscheidet sich von der in Fig. 1 dargestellten Ausführungsform nur darin, dass das Schliesselement 2 ein koaxial zur Längsachse 3 verlaufendes Innengewinde 24 aufweist und der Schliessbolzen 17 ein entsprechendes Aussengewinde 23 aufweist, wodurch der als separates Element gestaltete Schliessbolzen 17 lösbar in das Schliesselement 2 einschraubbar ist. Nach dem Schliessen der Blindniete 1 kann der Schliessbolzen 17 aus dem Schliesselement 2 herausgeschraubt werden und somit von der geschlossenen Blindniete 1 entfernt werden.

Fig. 3 zeigt einen Schnitt senkrecht zur Längsachse 3 durch das Schliesselement 2. In der hier gezeigten Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung besteht der polygonförmige Querschnitt 5 aus einem quadratischen Querschnitt 6, wodurch sich beim Schliessen der Blindniete 1 vier Verankerungszungen 13 ausbilden. Ebenfalls in Fig. 3 gezeigt ist das Innengewinde 24 des Schliesselementes 2 gemäss der in Fig. 2 dargestellten Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung.

zeigt einen Längsschnitt durch eine geschlossene Fig. Blindniete 1 gemäss einer Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung. Die Blindniete 1 verbindet eine Knochenplatte 25 mit einem Knochen 26. umfasst vier Der Schliesskopf 14 Verankerungszungen 13, deren Enden 31 die Länge L einschliessen. Aus dieser Darstellung ist auch ersichtlich, dass die von den Enden 31 der Verankerungszungen 13 eingeschlossene Länge L etwa dem 3-fachen des Durchmessers D des Nietenschaftes 8 entspricht. dargestellten geschlossenen Eine Ansicht der in Fig. 4 Blindniete 1 mit vier Verankerungszungen 13 ist in Fig. 5 gezeigt.

Die in den Fig. 6 und 7 gezeigte Blindniete 1 gemäss einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung unterscheidet sich der in Fig. 1 dargestellten von Ausführungsform nur darin, dass die Durchgangsöffnung 4 auf dem entfernten, schliessenden Teil 9 vom Nietenkopf 19 der Blindniete 1 quadratisch ausgeführt ist. Die Ecken 15 der Durchgangsöffnung 4 bilden zwischen Durchgangsöffnung 4 und äusserem Durchmesser D des Nietenschaftes 8 Sollbruchstellen, an denen der Nietenschaft 8 beim Schliessen der Blindniete 1 in die Verankerungszungen 13 (Fig. 4 und 5) aufgetrennt wird. Am an den Nietenkopf 19 anschliessenden Teil der Blindniete 1 ist die Durchgangsöffnung 4 entsprechend der hier dargestellten Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung koaxial zur Längsachse 3 mit einem Innengewinde 22 versehen.

Die in Fig. 8 dargestellte Blindniete 1 gemäss einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung unterscheidet sich von den in den Fig. 1 - 7 gezeigten Ausführungsformen nur darin, dass der Nietenkopf 20 lösbar mit dem Nietenschaft 8 der Blindniete 1 verbunden ist. Diese lösbare Verbindung zwischen Nietenkopf 20 und Nietenschaft 8 ist durch eine Gewindeverbindung ausgeführt. Dazu ist der Nietenschaft 8 mit einem koaxial zur Längsachse 3 verlaufenden Aussengewinde 27 und der Nietenkopf 20 mit einem entsprechenden Innengewinde 28 versehen.

Die Fig. 9 und 10 zeigen eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung. Die ebenfalls zylindrisch ausgebildete Blindniete 1 hat keinen Nietenkopf und besteht aus einem zylindrischen Nietenschaft 8 mit der Längsachse 3 und einer zur Längsachse 3 koaxialen ebenfalls zylindrischen Durchgangsöffnung 4. Das Schliesselement 2 unterscheidet sich vor der in Fig. 1 dargestellten Schliesselement 2 nur darin, dass das hintere Ende 12 des Schliesselementes 2 mit einem Bohrelement 21 versehen ist. Der Durchmesser d des Bohrelements 21 entspricht dem Aussendurchmesser D der Blindniete 1, so dass bei der Montage der Blindniete 1 der Knochen 26 (Fig. 4) nicht vorgebohrt werden muss. Anstelle des in Fig. 9 und 10 gezeigten Spitzbohrers 21 ist selbstverständlich auch ein Spiralbohrer möglich.

Fig. 11 zeigt eine Anwendung der Blindniete 1 gemäss einer Ausführungsform der erfindungsgemässen Vorrichtung zur Verriegelung eines Marknagels 18 in beispielsweise einem Femurknochen 29. Durch Einbringen der Blindniete 1 wird der Marknagel 18 axial in proximaler Richtung gesichert. Das Schliesselement 2 ist am distalen Ende 32 des Marknagels 18 als Bestandteil des Marknagels 18 angebracht. Zur Montage der Blindniete 1 wird diese zwischen dem Schliesselement 2 und einer Hülse 30 eingeklemmt und in den Femurknochen 29 zusammen mit dem Marknagel 18 eingeführt. Durch Aufbringen einer Zugkraft auf den Marknagel 18 in proximaler Richtung und einer entgegengesetzten Haltekraft auf die Hülse 30 wird der Schliesskopf 14 an der Blindniete 1 geformt und die Blindniete 1 verriegelt.

#### <u>Patentansprüche</u>

1. Vorrichtung zur Fixation von chirurgischen Implantaten, chirurgischen Fäden oder Geweben im oder am Knochen, wobei die Vorrichtung eine Blindniete (1) mit einer Längsachse (3) und einer koaxialen Durchgangsöffnung (4) sowie ein Schliesselement (2) mit einem hinteren Ende (12) und einem vorderen Ende (32) umfasst,

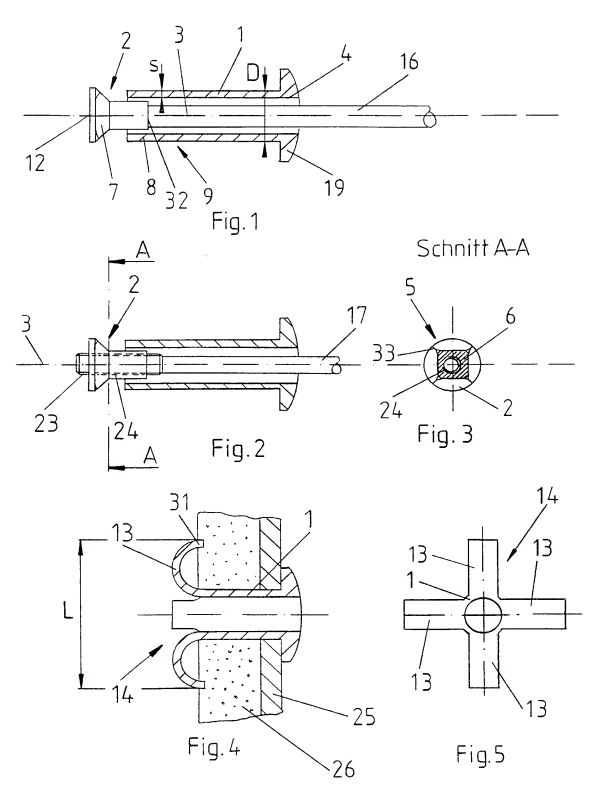
dadurch gekennzeichnet, dass

- A) das Schliesselement (2) mindestens auf einem an das hintere Ende (12) anschliessenden Teil (7) seiner Länge einen polygonalen Querschnitt (5) aufweist und auf diesem Teil (7) seiner Länge der Querschnitt (5) entlang der Längsachse (3) gegen das hintere Ende (12) weiter wird;
- B) beim Schliessen der Blindniete (1) diese durch Einpressen des Schliesselementes (2) auf dem zu schliessenden Teil (9) in separate Verankerungszungen (13) trennbar ist; und
- C) die Verankerungszungen (13) mittels des Schliesselementes (2) relativ zur Längsachse (3) aufweitbar sind und den Schliesskopf (14) der Blindniete (1) bilden.
- 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Schliesselement (2) mindestens auf einem an das hintere Ende (12) anschliessenden Teil (7) seiner Länge einen quadratischen Querschnitt (6) aufweist.

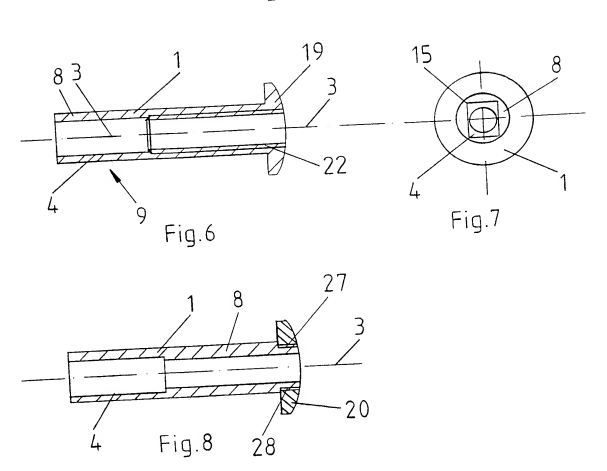
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Querschnitt (5) des Schliesselementes (2) mindestens auf einem an das hintere Ende (12) anschliessenden Teil seiner Länge entlang der Längsachse (3) gegen das hintere Ende (12) des Schliesselementes (2) konisch erweitert ist.
- 4. Vorrichtung nach Ansprüche 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Durchgangsöffnung (4) in der Blindniete (1) am schliessenden Teil (9) einen quadratischen Querschnitt aufweist und an den Ecken (15) Sollbruchstellen im Nietenschaft (8) vorgesehen sind.
- 5. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Schliesselement (2) Bestandteil eines Schliessbolzens (16) ist.
- 6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Schliesselement (2) lösbar mit einem
  Schliessbolzen (17) verbunden ist.
- 7. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Schliesselement (2) Teil eines Marknagels (18) ist.
- 8. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Blindniete (1) einen festen Nietenkopf (19) besitzt.

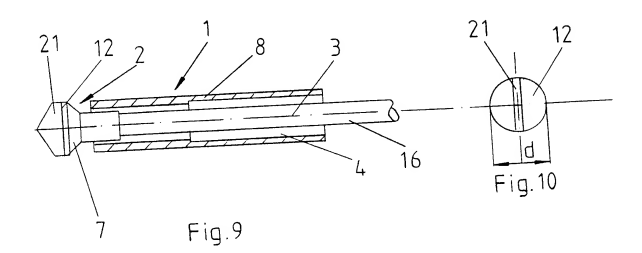
- 9. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Blindniete (1) einen lösbaren Nietenkopf (20) besitzt.
- 10. Vorrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass der lösbare Nietenkopf (20) ein Innengewinde (28) aufweist und die Blindniete (1) ein entsprechendes Aussengewinde (27) aufweist.
- 11. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass am hinteren Ende (12) des Schliesselementes (2) eine Bohrerspitze (21) angebracht ist.
- 12. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Durchgangsöffnung (4) in der Blindniete (1) auf einem dem zu schliessenden Teil (9) gegenüberliegenden Teil ihrer Länge mit einem Innengewinde (22) versehen ist.
- 13. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass der Schliessbolzen (16;17) des Schliesselementes (2) deformierbar biegbar ist.
- 14. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass der Schliessbolzen (16;17) des Schliesselementes (2) elastisch biegbar ist.

- 15. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass die Wandstärke s am zu schliessenden Teil (9) der Blindniete (1) zwischen 1% und 20% des Aussendurchmessers D der Blindniete (1) beträgt.
- 16. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Verankerungszungen (13) mittels des Schliesselementes (2) relativ zur Längsachse (3) halbkreisförmig aufweitbar sind und den Schliesskopf (14) der Blindniete (1) bilden.
- 17. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass die Sollbruchstellen (15) eine Wandstärke zwischen 1% und 10% des Aussendurchmessers D der Blindniete (1) aufweisen.
- 18. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass die Sollbruchstellen (15) eine Wandstärke zwischen 5% und 9% des Aussendurchmessers D der Blindniete (1) aufweisen.
- 19. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 20, dadurch gekennzeichnet, d 35 zwischen zwei gegenüberliegenden Enden (31) des Schliesskopfes (14) eine Länge L eingeschlossen wird, die dem 2-fachen bis 3-fachen des Durchmessers D der Blindniete (1) entspricht.

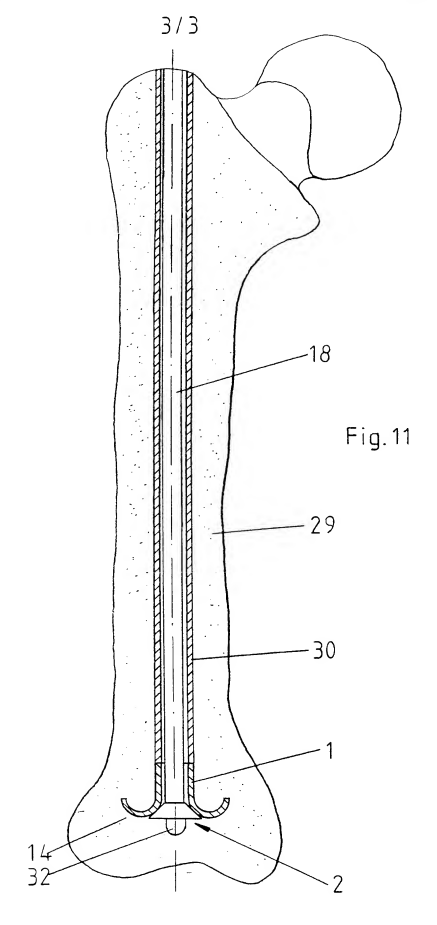


2/3





WO 99/62417 PCT/CH98/00242



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/CH 98/00242

a. classi IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61B17/68 A61B17/04 A61F2/02	-	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification $A61B - A61F - F16B$	on symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields se	arched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
X	GB 2 054 082 A (TUCKER FASTENERS) 11 February 1981		1-3,5-8,
Υ	see the whole document		15,16,19 4,9,10, 13,14, 17,18
X	DE 32 17 065 A (TUCKER) 10 Novemb		1-3,5-8, 12,15, 16,19
	see page 5, line 16 - page 6, lin figures 	ie 1/;	
Y	US 4 170 920 A (OLYMPIC FASTENING 16 October 1979 see column 8, line 47 - line 64; 20-22		4,17,18
		-/	
		/	
X Funti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.
·	tegories of cited documents : ent defining the general state of the art which is not	T later document published after the inter	
consid	lered to be of particular relevance document but published on or after the international	: ited to understand the principle or the invention  X* document of particular relevance; the cl	aimed invention
which citation	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	annot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the cl cannot be considered to involve an inv	cument is taken alone aimed invention
other i	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	document is combined with one or mo- ments, such combination being obviou in the art.	re other súch docu- is to a person skilled
	nan the priority date claimed actual completion of the international search	"&" document member of the same patent f  Date of mailing of the international sea	
1	February 1999	08/02/1999	,
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Nice, P	

1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/CH 98/00242

Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	onation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y <b>A</b>	DE 27 01 279 A (J.AGINSKY) 21 July 1977 see page 11, line 23 - page 12, line 6 see page 12, line 26 - page 13, line 5; figures	9,10 7
( A	FR 2 141 020 A (A.FISCHER) 19 January 1973 see page 5, line 15 - page 6, line 5 see page 6, line 33 - page 7, line 10 see figures 1,4	13,14 7
A	EP 0 747 023 A (UNITED STATES SURGICAL) 11 December 1996 see page 5	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte onal Application No
PCT/CH 98/00242

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
GB 2054082	Α	11-02-1981	DE 2929476 A CA 1135082 A	12-02-1981 09-11-1982
DE 3217065	Α	10-11-1983	NONE	~~~~~~
US 4170920	Α	16-10-1979	CA 1061614 A DE 2651780 A FR 2331708 A GB 1570716 A JP 52084352 A US 4074608 A US 4170919 A	04-09-1979 18-05-1977 10-06-1977 09-07-1980 13-07-1977 21-02-1978 16-10-1979
DE 2701279	A	21-07-1977	CH 603143 A GB 1570103 A US 4091806 A	15-08-1978 25-06-1980 30-05-1978
FR 2141020	Α	19-01-1973	NONE	
EP 0747023	Α	11-12-1996	US 5720753 A CA 2177015 A	24-02-1998 08-12-1996

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte onales Aktenzeichen PCT/CH 98/00242

A. KLASSII IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61B17/68 A61B17/04 A61F2/02	_	
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	la \	
IPK 6	A61B A61F F16B	e )	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	GB 2 054 082 A (TUCKER FASTENERS) 11. Februar 1981		1-3,5-8,
Υ	siehe das ganze Dokument		15,16,19 4,9,10,
	-		13,14,
			17,18
χ	DE 32 17 065 A (TUCKER) 10. Novem	ber 1983	1-3,5-8,
			12,15,
	siehe Seite 5, Zeile 16 - Seite 6	7eile	16,19
	17; Abbildungen	, 23.73	
Υ	US 4 170 920 A (OLYMPIC FASTENING	SYSTEMS)	4,17,18
	16. Oktober 1979 siehe Spalte 8, Zeile 47 - Zeile	64 ·	
	Abbildungen 20-22	04,	
	<del></del>	,	
	_	·/	
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der
abern	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	zum Verständnis des der
Anmel	ldedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	tung; die beanspruchte Erfindung
cohoir	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- ien zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Bacherchenbericht denannten Veröffentlich und beledt werden.	kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	
soll oc ausge	len zu lassen, oder durch die das veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ler die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt)	Railli filott als auf effiligenscrief fangk	en berunend benachtet
"O" Veröffe eine B	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, lenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und
P" Veröffe	ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
1	. Februar 1999	08/02/1999	
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,		
1	Fax: (+31-70) 340-2040, 1x. 31 651 epo ni,	Nice, P	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte onales Aktenzeichen
PCT/CH 98/00242

		PC1/CH 9	0/00242
(Fortsetz (ategorie)	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	anden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	g = 0. To a state of the state		Gail Allopidon Nr.
Y A	DE 27 01 279 A (J.AGINSKY) 21. Juli 1977 siehe Seite 11, Zeile 23 - Seite 12, Zeile 6 siehe Seite 12, Zeile 26 - Seite 13, Zeile 5; Abbildungen		9,10
Y A	FR 2 141 020 A (A.FISCHER) 19. Januar 1973 siehe Seite 5, Zeile 15 - Seite 6, Zeile 5 siehe Seite 6, Zeile 33 - Seite 7, Zeile 10 siehe Abbildungen 1,4		13,14 7
A	siehe Abbildungen 1,4 EP 0 747 023 A (UNITED STATES SURGICAL) 11. Dezember 1996 siehe Seite 5		

## INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte nales Aktenzeichen
PCT/CH 98/00242

lm Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der	Datum der
	4 STORESTRIBUTION	Patentfamilie -	Veröffentlichung
GB 2054082 A	11-02-1981	DE 2929476 A CA 1135082 A	12-02-1981 09-11-1982
DE 3217065 A	10-11-1983	KEINE	
US 4170920 A	16-10-1979	CA 1061614 A DE 2651780 A FR 2331708 A GB 1570716 A JP 52084352 A US 4074608 A US 4170919 A	04-09-1979 18-05-1977 10-06-1977 09-07-1980 13-07-1977 21-02-1978 16-10-1979
DE 2701279 A	21-07-1977	CH 603143 A GB 1570103 A US 4091806 A	15-08-1978 25-06-1980 30-05-1978
FR 2141020 A	19-01-1973	KEINE	
EP 0747023 A	11-12-1996	US 5720753 A CA 2177015 A	24-02-1998 08-12-1996